PCT

WORLD INTELLECTUAL PROPERTY ORGANIZATION International Bureau



INTERNATIONAL APPLICATION PUBLISHED UNDER THE PATENT COOPERATION TREATY (PCT) (51) International Patent Classification: A2 (11) International Publication Number: WO 00/39368 C25D 11/04, C25D 11/18 (43) International Publication Date: 06 July 2000 (06.07.2000) (21) International Application Number: PCT/EP99/10324 **Published** (22) International Filing Date: 22 December 1999 (22.12.1999) (30) Priority Data: 198 60 138.7 24 December1998 (24.12.1998) DE (60) Parent Application or Grant BAYER AKTIENGESELLSCHAFT [/]: (). REIHS, Karsten [/]; (). DUFF, Daniel-Gordon [/]; (). WIESSMEIER, Georg [/]; (). KÖHLER, Burkhard [/]; (). VOETZ, Matthias [/]: (). GONZALEZ-BLANCO, Juan [/]: (). WENZ, Eckard [/]: (). REIHS, Karsten [/]: (). DUFF, Daniel-Gordon [/]:

- (54) Title: METHOD FOR PRODUCING AN ULTRAPHOBIC SURFACE ON AN ALUMINIUM BASE
- (54) Titre: PROCEDE POUR PRODUIRE UNE SURFACE ULTRAPHOBE A BASE D'ALUMINIUME

(). WIESSMEIER, Georg [/]; (). KÖHLER, Burkhard [/]; (). VOETZ, Matthias [/]; (). GONZALEZ-BLANCO, Juan [/];

(). WENZ, Eckard [/]: (). BAYER AKTIENGESELLSCHAFT: ().

(57) Abstract

The invention relates to a method for producing an ultraphobic surface on aluminium as the supporting material and to the resulting surface and its use. According to said method, the surface of an aluminium support is anodized, especially by anodic oxidation, and/or electrochemically pickled in an acid solution with an alternating voltage, treated in hot water or water vapour at a temperature of 50 to 100 °C, optionally coated with an adhesion promoter layer and then provided with a hydrophobic or especially oleophobic coating.

(57) Abrégé

L'invention concerne un procédé pour produire une surface ultraphobe sur un substrat en aluminium, la surface ainsi obtenue et l'utilisation de cette dernière. Selon ce procédé, la surface d'un substrat en aluminium est anodisée en particulier par oxydation anodique et/ou attaquée dans une solution acide par voie électrochimique au moyen d'une tension alternative, puis traitée dans l'eau chaude ou dans la vapeur d'eau à une température comprise entre 50 et 100 °C, éventuellement revêtue avec une couche d'agent adhésif, puis avec un revêtement hydrophobe ou en particulier oléophobe.

PCT WELTORGANISATION FUR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7: (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 00/39368 C25D 11/04, 11/18 A2 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 6. Juli 2000 (06.07.00) PCT/EP99/10324 (21) Internationales Aktenzeichen: (81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, (22) Internationales Anmeldedatum: 22. Dezember 1999 ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, 11R, HU, ID, IL, IN, IS, JP, (22.12.99)

(30) Prioritätsdaten:

198 60 138.7

24. Dezember 1998 (24.12.98)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BAYER AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-51368 Leverkusen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): REIHS, Karsten [DE/DE]; Suevenstrasse 9, D-50679 Köln (DE). DUFF, Daniel-Gordon [GB/DE]; Alte Landstrasse 140, D-51375 Leverkusen (DE). WIESSMEIER, Georg [DE/DE]; Hahnenweg 1, D-51061 Köln (DE). KÖHLER, Burkhard [DE/DE]: Wiesdorfer Platz 10, D-51373 Leverkusen (DE). VOETZ, Matthias [DE/DE]; Piusstrasse 62, D-50823 Köln (DE). GONZÁLEZ-BLANCO, Juan [ES/DE]; Kerpener Strasse 1 a, D-50937 Köln (DE). WENZ, Eckard [DE/DE]; Sucvenstrasse 5, D-50679 Köln (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER AKTIENGE-SELLSCHAFT; D-51368 Leverkusen (DE).

KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, S) LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Putent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BI, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

- (54) Title: METHOD FOR PRODUCING AN ULTRAPHOBIC SURFACE ON AN ALUMINIUM BASE
- (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG EINER ULTRAPHOBEN OBERFLÄCHE AUF BASIS VON ALUMINIUM

(57) Abstract

The invention relates to a method for producing an ultraphobic surface on aluminium as the supporting material and to the resulting surface and its use. According to said method, the surface of an aluminium support is anodized, especially by anodic oxidation, and/or electrochemically pickled in an acid solution with an alternating voltage, treated in hot water or water vapour at a temperature of 50 to 100 °C, optionally coated with an adhesion promoter layer and then provided with a hydrophobic or especially oleophobic coating.

(57) Zusammenfassung

Es wird ein Verfahren zur Herstellung einer ultraphoben Oberfläche auf Aluminium als Trägermaterial sowie die danach erhaltene Oberfläche und ihre Verwendung beschrieben. Bei dem Verfahren wird die Oberfläche eines Aluminiumträgers, insbesondere durch anodische Oxidation eloxiert und/oder in saurer Lösung mit Wechselspannung elektrochemisch gebeizt, in heissem Wasser oder Wasserdampf einer Temperatur von 50 bis 100 °C behandelt, gegebenenfalls mit einer Haftvermittlerschicht beschichtet und anschliessend mit einer hydrophoben oder insbesondere oleophoben Beschichtung versehen.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
ΑZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
B.A	Bosnien-Herzegowina	CE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	CH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die chemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Gricehenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	77'	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	H	israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten vor
CA	Kanada	LL	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	uz	Usbekistan
CC	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusecland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumanien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	u	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dânemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

Description

WO 00/39368 PCT/EP99/10324

Verfahren zur Herstellung einer ultraphoben Oberfläche auf Basis von Aluminium

Die vorliegende Ersindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung einer ultraphoben Oberfläche auf Aluminium als Trägermaterial sowie die danach erhaltene Oberfläche und ihre Verwendung. Bei dem Verfahren wird die Oberfläche eines Aluminiumträgers, gegebenenfalls in saurer Lösung mit Wechselspannung elektrochemisch gebeizt, insbesondere durch anodische Oxidation eloxiert, in heißem Wasser oder Wasserdampf einer Temperatur von 50 bis 100°C behandelt, gegebenenfalls mit einer Haftvermittlerschicht beschichtet und anschließend mit einer hydrophoben oder insbesondere oleophoben Beschichtung versehen.

Ultraphobe Oberflächen zeichnen sich dadurch aus, dass der Kontaktwinkel eines Tropfens einer Flüssigkeit, in der Regel Wasser, der auf der Oberfläche liegt, deutlich mehr als 90° beträgt und dass der Abrollwinkel 10° nicht überschreitet. Ultraphobe Oberflächen mit einem Randwinkel >150° und dem oben genannten Abrollwinkel haben einen sehr hohen technischen Nutzen, weil sie z.B. mit Wasser aber auch mit Öl nicht benetzbar sind, Schmutzpartikel an diesen Oberflächen nur sehr schlecht anhaften und diese Oberflächen selbstreinigend sind. Unter Selbstreinigung wird hier die Fähigkeit der Oberfläche verstanden, der Oberfläche anhaftende Schmutz- oder Staubpartikel leicht an Flüssigkeiten abzugeben, die die Oberfläche überströmen.

Es hat deshalb nicht an Versuchen gefehlt, solche ultraphoben Oberslächen zur Versügung zu stellen. So wird in der EP 476 510 A1 ein Versahren zur Herstellung einer ultraphoben Obersläche offenbart, bei dem ein Metalloxidsilm auf eine Glassläche aufgebracht und dann unter Verwendung eines Ar-Plasmas geätzt wird. Die mit diesem Versahren hergestellten Oberslächen haben jedoch den Nachteil, dass der Kontaktwinkel eines Tropsens, der auf der Obersläche liegt, weniger als 150° beträgt.

10

15

20

25

30

35

40

45

50

Auch in der US 5 693 236 werden mehrere Verfahren zur Herstellung von ultraphoben Oberslächen gelehrt, bei denen Zinkoxid Mikronadeln mit einem Bindemittel
auf eine Obersläche gebracht werden und anschließend auf unterschiedliche Art (z.B.
durch Plasmabehandlung), teilweise freigelegt werden. Die so strukturierte Obersläche wird anschließend mit einem wasserabweisenden Mittel beschichtet. Auf diese
Weise strukturierte Oberslächen weisen jedoch ebensalls nur Kontaktwinkel um bis
150° aus.

Es stellt sich deshalb die Aufgabe, ultraphobe Oberslächen und ein Versahren zu ihrer Herstellung zur Versügung zu stellen, die einen Kontaktwinkel ≥ 150°, sowie bevorzugt einen Abrollwinkel ≤ 10° ausweisen.

Als Abrollwinkel wird hier der Neigungswinkel einer grundsätzlich planaren aber strukturierten Oberfläche gegen die Horizontale verstanden, bei dem ein stehender Wassertropfen des Volumens 10µl aufgrund der Schwerkraft bewegt wird, wenn die Oberfläche geneigt wird.

Die Aufgabe wird erfindungsgemäß durch die Bereitstellung eines Verfahrens zur Herstellung einer ultraphoben Oberfläche auf Aluminium als Trägermaterial, dadurch gekennzeichnet, dass die Oberfläche eines Aluminiumträgers, insbesondere durch anodische Oxidation eloxiert, in heißem Wasser oder Wasserdampf einer Temperatur von 50 bis 100°C behandelt, gegebenenfalls mit einer Haftvermittlerschicht beschichtet und anschließend mit einer hydrophoben oder insbesondere oleophoben Beschichtung versehen wird.

Eine Aluminium Oberstäche im Sinne der Ersindung ist die Oberstäche jedes Formkörpers aus Aluminium oder aus einer Legierung auf Basis von Aluminium sowie die Oberstäche eines Formkörpers aus einem beliebigen Material, auf den eine Aluminiumschicht oder eine Schicht einer Legierung auf Basis von Aluminium aufgebracht, vorzugsweise aufgedampst worden ist. Eine bevorzugte Legierung auf Basis von Aluminium ist AlMg₃.

10

15

20

25

30

35

40

45

50

Eine bevorzugte Alternative des Verfahrens ist dadurch gekennzeichnet, dass die Oberfläche vor der Wasser- oder Wasserdampsbehandlung und/oder gegebenenfalls der anodischen Oxidation in einer wässrigen sauren Lösung (<ph 5) einer elektrischen Wechselspannung von >5 Volt über einen Zeitraum von mindestens 5 sek ausgesetzt wird, wobei die Wasser- oder Wasserdampsbehandlung auch entfallen kann.

Besonders bevorzugt beträgt die Stromdichte bei der Wechselspannungsbehandlung größer 1 mA/cm².

Vorteilhasterweise wird in einer Variante des Versahrens vor der Wasser- oder Wasserdampsbehandlung und/oder vor der anodischen Oxidation und/oder vor der Wechselspannungsbehandlung die Obersläche mindestens 10 sek einer alkalischen wässrigen Lösung (pH >9) ausgesetzt.

Diese Aluminium Oberfläche wird gegebenenfalls anodisch oxidiert. Die anodische Oxidation wird vorzugsweise in 0,6 bis 1,4n, besonders bevorzugt 0,9 bis 1,1n Schwefelsäure, Chromsäure, Oxalsäure, Phosphorsäure oder deren Gemisch, vorzugsweise unter kontinuierlicher Elektrolytbewegung bei vorzugsweise laminaren Strömungsbedingungen durchgeführt. Die Elektrolytemperatur beträgt vorzugsweise 16 bis 24°C, besonders bevorzugt 19 bis 21°C. Als Gegenelektrode wird vorzugsweise eine AlMg₃ halbhart Elektrode verwendet. Der Abstand dieser Elektrode von der Aluminium Oberfläche beträgt vorzugsweise 3 bis 7 cm, besonders bevorzugt 4 bis 6 cm. Die Stromdichte während der Oxidation wird vorzugsweise auf 5 bis 15 mA/cm², besonders bevorzugt auf 9 bis 11 mA/cm² geregelt.

Nach der anodischen Oxidation oder als erster Verfahrensschritt wird die Aluminium Oberfläche mit heißem Wasser oder Wasserdampf gesealt. Dafür wird die Oberfläche 50 bis 100°C heißem Wasser oder Wasserdampf ausgesetzt. Vorzugsweise hat das Wasser oder der Wasserdampf eine Temperatur von 90 bis 100°C. Ebenfalls bevor-

10

zugt wird die Oberfläche 300 bis 1000 Sckunden, ganz besonders bevorzugt 500 bis 800 Sekunden mit heißem Wasser gescalt. Nach der Behandlung mit heißem Wasser oder Wasserdampf wird die Probe vorzugsweise bei einem bevorzugten Temperaturbereich von 70 bis 90°C vorzugsweise 40 bis 80 Minuten getrocknet.

15

Der Fachmann weiß, dass die Heißwasserbehandlung auch mit einem Wasser/Lösungsmittel-Gemisch durchgeführt werden kann, wobei die Oberfläche dann vorzugsweise dem Dampfgemisch ausgesetzt wird.

20

Nach der Behandlung mit heißem Wasser oder Wasserdampf werden die so erhaltenen Oberflächen mit einem hydrophoben oder insbesondere oleophoben Überzug versehen.

25

Ein hydrophobes Material im Sinne der Erfindung ist ein Material, das auf einer ebenen nicht strukturierten Oberfläche einen Randwinkel bezogen auf Wasser von größer als 90° zeigt.

30

Ein oleophobes Material im Sinne der Erfindung ist ein Material, das auf einer ebenen nicht strukturierten Oberfläche einen Randwinkel bezogen auf langkettige n-Alkane, wie n-Decan von größer als 90° zeigt.

35

Bevorzugt weist die ultraphobe Oberfläche eine Beschichtung mit einem hydrophoben Phobierungshilfsstoff, insbesondere einer anionischen, kationischen, amphoteren oder nichtionischen, grenzflächenaktiven Verbindung auf.

40

45

Als Phobierungshilfsmittel sind grenzflächenaktive Verbindungen mit beliebiger Molmasse anzusehen. Bei diesen Verbindungen handelt es sich bevorzugt um kationische, anionische, amophotere oder nicht-ionische grenzflächenaktive Verbindungen, wie sie z.B. im Verzeichnis "Surfactants Europa, A Dictionary of Surface Active Agents available in Europe, Edited by Gordon L. Hollis, Royal Socity of Chemistry, Cambridge, 1995 aufgeführt werden.

10

15

20

25

30

35

40

45

50

Als anionische Phobierungshilfsmittel sind beispielsweise zu nennen: Alkylsulfate, Ethersulfate, Ethercarboxylate, Phosphatester, Sulfosucinate, Sulfosucinatamide, Paraffinsulfonate, Olefinsulfonate, Sarcosinate, Isothionate, Taurate und Lingninische Verbindungen.

Als kationische Phobierungshilfsmittel sind beispielsweise quarternäre Alkylammoniumverbindungen und Imidazole zu nennen

Amphotere Phobierungshilfsmittel sind zum Beispiel Betaine, Glycinate, Propionate und Imidazole.

Nichtionische Phobierungshilfsmittel sind beispielsweise: Alkoxylate, Alkyloamide, Ester, Aminoxide und Alkypolyglykoside. Weiterhin kommen infrage: Umsetzungsprodukte von Alkylenoxiden mit alkylierbaren Verbindungen, wie z.B. Fettalkoholen, Fettaminen, Fettsäuren, Phenolen, Alkylphenolen, Arylalkylphenolen, wie Styrol-Phenol-Kondensate, Carbonsäureamiden und Harzsäuren.

Besonders bevorzugt sind Phobierungshilfsmittel bei denen 1 bis 100 %, besonders bevorzugt 60 bis 95 % der Wasserstoffatome durch Fluoratome substituiert sind. Beispielhaft seien perfluoriertes Alkylsulfat, perfluorierte Alkylsulfonate, perfluorierte Alkylphosphinate und perfluorierte Carbonsäuren genannt.

Bevorzugt werden als polymere Phobierungshilfsmittel zur hydrophoben Beschichtung oder als polymeres hydrophobes Material für die Oberfläche Verbindungen mit einer Molmasse M_w>500 bis 1.000.000, bevorzugt 1.000 bis 500.000 und besonders bevorzugt 1500 bis 20.000 eingesetzt. Diese polymeren Phobierungshilfsmittel können nichtionische, anionische, kationische oder amphotere Verbindungen sein. Ferner können diese polymeren Phobierungshilfsmittel Homo- und Copolymerisate, Pfropf- und Pfropfcopolymerisate sowie statistische Blockpolymere sein.

10

15

20

25

30

35

40

45

50

Besonders bevorzugte polymere Phobierungshilfsmittel sind solche vom Typ AB-, BAB- und ABC-Blockpolymere. In den AB- oder BAB-Blockpolymeren ist das A-Segment ein hydrophiles Homopolymer oder Copolymer, und der B-Block ein hydrophobes Homopolymer oder Copolymer oder ein Salz davon.

Besonders bevorzugt sind auch anionische, polymere Phobierungshilfsmittel, insbesondere Kondensationsprodukte von aromatischen Sulfonsäuren mit Formaldehyd und Alkylnaphthalinsulfonsäuren oder aus Formaldehyd, Naphthalinsulfonsäuren und/oder Benzolsulfonsäuren, Kondensationsprodukte aus gegebenenfalls substituiertem Phenol mit Formaldehyd und Natriumbisulfit.

Weiterhin bevorzugt sind Kondensationsprodukte, die durch Umsetzung von Naphtholen mit Alkanolen, Anlagerungen von Alkylenoxid und mindestens teilweiser Überführung der terminalen Hydroxygruppen in Sulfogruppen oder Halbester der Maleinsäure und Phthalsäure oder Bernsteinsäure erhältlich sind.

In einer anderen bevorzugten Ausführung ist das Phobierungshilfsmittel aus der Gruppe der Sulfobernsteinsäureester sowie Alkylbenzolsulfonate. Weiterhin bevorzugt sind sulfatierte, alkoxylierte Fettsäuren oder deren Salze. Als alkoxylierte Fettsäurealkohole werden insbesondere solche mit 5 bis 120, mit 6 bis 60, ganz besonders bevorzugt mit 7 bis 30 Ethylenoxideinheiten versehene C₆-C₂₂-Fettsäurealkohole, die gesättigt oder ungesättigt sind, insbesondere Stearylalkohol, verstanden. Die sulfatierten alkokylierten Fettsäurealkohole liegen vorzugsweise als Salz, insbesondere als Alkali- oder Aminsalze, vorzugsweise als Diethylaminsalz vor.

Um die Hastung des hydrophoben oder oleophoben Überzugs auf der gesealten Obersläche zu verbessern, kann es vorteilhast sein, die Obersläche zunächst einmal mit einer Hastvermittlerschicht zu beschichten. Zwischen der gesealten Obersläche und dem hydrophoben oder oleophoben Überzug wird deshalb gegebenenfalls eine Hastvermittlerschicht aufgebracht. Als Hastvermittler kommt prinzipiell jede dem

10

15

20

25

30

35

40

45

50

Fachmann geläufige Substanz in Frage, die die Bindung zwischen der Oberfläche und dem jeweiligen hydrophoben oder oleophoben Überzug erhöht. Bevorzugte Haftvermittler, z.B. für Thiole als hydrophober Üherzug, sind Edelmetallschichten z.B. aus Au, Pt oder Ag oder solche aus GaAs, insbesondere aus Gold. Die Schichtdicke der Haftvermittlerschicht beträgt bevorzugt von 10 bis 100 nm.

Mit dem erfindungsgemäßen Verfahren können ultraphobe Oberflächen hergestellt werden, bei denen der Kontaktwinkel eines Tropfens, der auf der Oberfläche liegt, ≥155° beträgt. Gegenstand der Erfindung sind deshalb auch die durch das erfindungsgemäße Verfahren erhaltenen ultraphoben Oberflächen.

Diese ultraphoben Oberstächen haben unter anderem den Vorteil, dass sie selbstreinigend sind, wobei die Selbstreinigung dadurch erfolgen kann, dass die Oberstäche von Zeit zu Zeit Regen oder bewegtem Wasser ausgesetzt wird. Durch die ultraphobe Oberstäche rollen die Wassertropsen auf der Oberstäche ab und Schmutzpartikel, die auf der Oberstäche nur sehr schlecht hasten, lagern sich an der Oberstäche der abrollenden Topsen ab und werden somit von der ultraphoben Oberstäche entsernt. Diese Selbstreinigung wirkt nicht nur bei Kontakt mit Wasser sondern auch mit Öl.

Für die mit dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellte Oberfläche gibt es eine Vielzahl von technischen Verwendungsmöglichkeiten. Beansprucht werden deshalb auch die folgenden Anwendungen der mit dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten ultraphoben Oberflächen:

Mit der durch das erfindungsgemäße Verfahren hergestellten ultraphoben Oberfläche können Schiffsrümpfe beschichtet werden, um deren Reibungswiderstand zu reduzieren.

Des weiteren kann man Sanitäranlagen, insbesondere Toilettenschüsseln mit der mit dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten ultraphoben Obersläche versehen, um diese selbstreinigend zu machen. Dadurch, dass Wasser nicht auf der mit dem

erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten ultraphoben Oberfläche anhaftet, eignet sie sich als Rostschutzmittel für unedle Metalle beliebiger Art.

10

Eine weitere Anwendung der ultraphoben Oberfläche ist die Beschichtung von Oberflächen, auf denen kein Wasser anhaften soll, um Vereisung zu vermeiden. Beispielhaft seien hier die Oberflächen von Wärmetauschern z.B. in Kühlschränken oder die Oberflächen von Flugzeugen genannt.

15

20

Die mit dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten Oberflächen eignen sich außerdem zur Anbringung an Hausfassaden, Dächem, Denkmälern, um diese selbstreinigend zu machen.

25

Die mit dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten ultraphobe Oberslächen eignen sich auch insbesondere zur Beschichtung von Formkörpern die lichtdurchlässig sind. Insbesondere handelt es sich dabei um lichtdurchlässige Verglasungen von Gebäuden, Fahrzeugen, Sonnenkollektoren. Dafür wird eine dünne Schicht der ersindungsgemäßen ultraphoben Obersläche auf den Formkörper aufgedampst.

30

Gegenstand der Erfindung ist auch ein Werkstoff oder Baustoff aufweisend eine erfindungsgemäße ultraphobe Oberfläche.

35

Weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung der erfindungsgemäßen ultraphoben Oberstäche zur reibungsvermindernden Auskleidung von Fahrzeugkarosserien, Flugzeug- oder Schiffsrümpsen.

40

Gegenstand der Erfindung ist auch die Verwendung der erfindungsgemäßen ultraphoben Oberstäche als selbstreinigende Beschichtung oder Beplankung von Bauten, Dächern, Fenstern, keramischem Baumaterial, z.B. sür Sanitäranlagen, Haushaltsgeräte.

50

WO 00/39368 PCT/EP99/10324 ...

5	- 9 -
10	Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung der erfindungsgemäßen ultra phoben Oberfläche als rostschützende Beschichtung von Metalligegenständen. Im folgenden wird das erfindungsgemäße Verfahren anhand von Beispielen erläutert die jedoch den allgemeinen Erfindungsgedanken nicht einschränken.
15	
20	
25	
30	
35	
40	
45	
50	
55	

_	

20

25

30

35

40

45

50

Beispiele

10 Beispiel 1 (Typ B)

Allgemeine Beschreibung für die nachfolgenden Beispiele:

Als Herstellungsverfahren der Oberstäche wird eine Aluminiumschicht strukturiert und anschließend mit einem hydrophoben Überzug versehen. Als Aluminiumschicht kann eine Al-Blch oder eine Al-Schicht auf einem anderen Träger verwendet werden. Zur Strukturierung werden solgende Kombinationen von Versahrensschritten verwendet:

- 10 -

Typ A Behandlung mit heißem Wasser

Typ B Anodisierung und Behandlung mit heißem Wasser

Typ C elektrochemische Beizung und Anodisierung

Typ D elektrochemische Beizung und Anodisierung und Behandlung mit heißem Wasser

Typ E clektrochemische Beizung und Behandlung mit heißem Wasser

Vergleichsbeispiele, die mit einem hydrophoben Überzug nicht zu ultraphoben Oberslächen sühren:

Typ F Anodisierung

Typ G elektrochemische Beizung

Alle Kombinationen von Verfahrensschritten werden von einer Behandlung mit einem hydrophoben Überzug gefolgt.

Ein walzpoliertes AlMg₃-Blech mit einer Fläche von 20x50 mm² und einer Dicke von 0,5 mm wurde mit destilliertem Chloroform entfettet. Danach wurde das Blech in 1n H₂SO₄ unter kontinuierlicher Elektrolytbewegung bei laminaren StrömungsWO 00/39368 PCT/EP99/10324 -- 11 --

bedingungen anodisch oxidiert. Die Elektrolyttemperatur wurde mit einem Thermostat auf konstant 20°C geregelt. Der Abstand zwischen der Obersläche des Bleches und der Gegenelektrode aus Al(99,5) halbhart betrug 5 cm. Die Stromdichte wurde

während der anodischen Oxidation auf 1,0 mA/cm² geregelt.

Nach der aniodischen Oxidation wurde das Blech 5 Minuten in destilliertem Wasser und anschließend 1 Minute in Methanol gespült und danach bei Raumtemperatur getrocknet. Nach dem Trocknen wurde das Blech in einem Becherglas, das zuvor mehrfach in destilliertem Wasser gekocht wurde, in destilliertem Wasser bei 100°C 600 Sekunden lang gesealt. Nach dieser Behandlung wurde das Blech mit Methanol gespült und bei 80°C in einem Trockenschrank eine Stunde lang getrocknet.

Das so behandelte Blech wurde mit einer etwa 50 nm dicken Goldschicht durch Zerstäubung beschichtet. Dieses Beschichtung entspricht dem Verfahren, das auch für die Präparation in der Elektronenmikroskopie üblich und bei Klaus Wetzig, Dietrich Schulze, "In situ Scanning Electron Microscopy in Material Research", Seite 36-40, Akademie Verlag, Berlin 1995 beschrieben ist.

Schließlich wurde die Goldschicht der Probe 24 Stunden mit einigen Tropfen einer Lösung von n-Decanthiol in Ethanol (1 g/l) bei Raumtemperatur in einem geschlossenem Gefäß beschichtet, anschließend mit Ethanol gespült und getrocknet. Die Oberfläche weist für Wasser einen statischen Randwinkel von >150° auf. Bei einer Neigung der Oberfläche um < 10° rollt ein Wassertropfen des Volumens 10µl ab.

Beispiel 2 (Typ A)

15

20

25

30

35

40

45

50

55

In diesem Fall wurde das AlMg₃-Blech genau wie in Beispiel 1 behandelt, jedoch nicht anodisch oxidiert.

WO 00/39368 PCT/EP99/10324

5

10

Bei diesem Beispiel weist die Oberfläche für Wasser einen statischen Randwinkel von > 160° auf. Bei einer Neigung der Oberfläche um < 5° rollt ein Wassertropfen des Volumens $10\mu l$ ab.

- 12 -

Beispiel 3 (Typ B)

15

Ein gemäß Beispiel 1 walzpoliertes, anodisch oxidiertes und gesealtes AlMg₃-Blech wurde 5 Stunden lang bei pH 7 in eine 1 Gew.-%ige Lösung aus Fluowet PL80 (Gemisch aus fluorierten C_6 - C_{10} -Alkylphosphonaten der allgemeinen Formel:

und fluorierten C₆-C₁₀-Alkylphosphinaten der allgemeinen Formel

$$(R_f)_x\cdot(H)_{2-x} PO_2H$$

25

20

mit x = 1 oder 2 und $R_f = fluorierter C_6-C_{10}-Alkylrest)$

der Firma Clariant getaucht und anschließend mit Wasser gespült und bei 60°C getrocknet.

30

Die Oberfläche weist für Wasser einen statischen Randwinkel von >155° auf. Bei einer Neigung der Oberfläche um < 5° rollt ein Wassertropfen des Volumens 10µl ab.

35

Beispiel 4 (Typ A)

40

In diesem Fall wurde das AlMg₃-Blech genau wie in Beispiel 3 behandelt, jedoch nicht anodisch oxidiert.

Bei diesem Beispiel weist die Oberfläche für Wasser einen statischen Randwinkel

45

von > 155° auf. Bei einer Neigung der Oberfläche um < 5° rollt ein Wassertropfen des Volumens 10µl ab.

50

Beispiel 5 (Typ C)

10

Ein walzpoliertes Al-Blech mit einer Fläche von 20x50 mm² und einer Dicke von 0,5 mm wurde mit destilliertem Chloroform, anschließend in wässriger NaOH (5 g/l) bei 50°C über 20 sec behandelt.

15

Danach wurde 20 sec in H₃PO₄ (100 g/l) vorgebeizt, 30 sec in dest. Wasser gespült und 90 sec in einer Mischung von HCl/H₃BO₃ (je 4 g/l) bei 35°C und 120 mA/cm² an 35 V Wechselspannung elektrochemisch gebeizt.

20

Nach 30 sec Spülung in dest. Wasser und 30 sec alkalischer Spülung in 5g/l wässiger NaOH wurde erneut 30 sec in dest. Wasser gespült und anschließend über 90 sec in H₂SO₄ (200 g/l) bei 25°C mit einer Stromdichte von 30 mA/cm² bei 50 V Gleichspannung anodisch oxidiert.

25

Danach wurde 30 sec in dest. Wasser, dann 60 sec bei 40°C in NaHCO₃ (20 g/l), dann wieder 30 sec in dest. Wasser gespült und getrocknet.

35

30

Das so behandelte Blech wurde mit einer etwa 50 nm dicken Goldschicht durch Zerstäubung beschichtet. Schließlich wurde die Probe 24 Stunden mit einigen Tropsen einer Lösung von n-Decanthiol in Ethanol (1 g/l) bei Raumtemperatur in einem geschlossenem Gefäß beschichtet, anschließend mit Ethanol gespült und getrocknet.

40

Die Oberfläche weist für Wasser einen statischen Randwinkel von >165° auf. Bei einer Neigung der Oberfläche um < 10° rollt ein Wassertropfen des Volumens 10 μ l ab.

45

Beispiel 6 (Typ D)

50

In diesem Beispiel wurde das Blech wie in Beispiel 5 nach der anodischen Oxidation in einem Becherglas in destilliertem Wasser bei 100°C 600 Sekunden lang behandelt.

- 14 -

5

Nach dieser Behandlung wurde das Blech mit Methanol gespült und bei 80°C in einem Trockenschrank eine Stunde lang getrocknet. Anschließend wurde wie in Beispiel 5 beschreiben weitergearbeitet.

15

10

Die Oberfläche weist für Wasser einen statischen Randwinkel von >172° auf. Bei einer Neigung der Oberfläche um <10° rollt ein Wassertropfen des Volumens 10 µl ab.

20

Beispiel 7 (Typ E)

25

Hier wurde wie in Beispiel 6, jedoch ohne anodische Oxidation gearbeitet. Die Obersläche weist für Wasser einen statischen Randwinkel von >152° aus. Bei einer Neigung der Obersläche um <10° rollt ein Wassertropsen des Volumens 10 µl ab.

Beispiel 8 (Typ D)

30

Anstelle des Al-Blechs in Beispiel 5 wurde eine 3 µm dicke Al Schicht verwendet, die durch Zerstäubung auf einem Glasträger aufgebracht wurde.

35

Die Oberfläche weist für Wasser einen statischen Randwinkel von >168° auf. Bei einer Neigung der Oberfläche um <10° rollt ein Wassertropfen des Volumens 10 μ l ab.

40

Vergleichsbeispiel 9 (Typ F)

45

Ein walzpoliertes Al-Blech mit einer Fläche von 20x50 mm² und einer Dicke von 0,5 mm wurde mit destilliertem Chloroform und anschließend in wässriger NaOH (5 g/l) bei 50°C 20 sec behandelt.

50

Nach 30 sec Spülung in dest. Wasser wurde über 90 sec in H₂SO₄ (200 g/l) bei 25°C mit einer Stromdichte von 30 mA/cm² bei 50 V Gleichspannung anodisch oxidiert.

5 - 15 -

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

Danach wurde 30 sec in dest. Wasser gespült und getrocknet.

Das so behandelte Blech wurde mit einer etwa 50 nm dicken Goldschicht durch Zerstäubung beschichtet. Schließlich wurde die Probe 24 Stunden mit einigen Tropfen einer Lösung von n-Decanthiol in Ethanol (1 g/l) bei Raumtemperatur in einem geschlossenem Gefäß beschichtet, anschließend mit Ethanol gespült und getrocknet.

Die Oberfläche weist für Wasser einen statischen Randwinkel von >131° auf. Bei einer Neigung der Oberfläche bis zu 90° rollen keine Wassertropfen ab.

Vergleichsbeispiel 10 (Typ F)

Wie in Vergleichsbeispiel 9 wurde ein Al-Blech insgesamt vorbehandelt, dann 5 min anodisch oxidiert und weiterbehandelt. Die Oberfläche weist für Wasser einen statischen Randwinkel von >129° auf. Bei einer Neigung der Oberfläche bis zu 90° rollen keine Wassertropfen ab.

Vergleichsbeispiel 11 (Typ G)

Ein walzpoliertes Al-Blech wie Beispiel 5 wurde mit destilliertem Chloroform und anschließend in wässriger NaOH (5 y/l) bei 50°C 20 sec behandelt.

Danach wurde das Blech über 20 sec in H₃PO₄ (100 g/l) vorgebeizt, anschließend 30 sec in dest. Wasser gespült und danach 90 sec in einer Mischung von HCl/H₃BO₃ (je 4g/l) bei 35°C und bei einer Stromdichte von 120 mA/cm² bei 35 V Wechselspannung elektrochemisch gebeizt.

Danach wurde über 30 sec in dest. Wasser, dann 60 sec bei 40°C in NaHCO₃ (20 g/l) und dann wieder 30 sec in dest. Wasser gespült und getrocknet.

15

20

25

30

35

40

45

50

55

PCT/EP99/10324 - 16 -5

> Das so behandelte Blech wurde mit einer etwa 50 nm dicken Goldschicht durch Zerstäubung beschichtet. Schließlich wurde die Probe 24 Stunden mit einigen Tropfen einer Lösung von n-Decanthiol in Ethanol (1 g/l) bei Raumtemperatur in einem geschlossenem Gesäß beschichtet, anschließend mit Ethanol gespült und getrocknet.

> Die Oberfläche weist für Wasser einen statischen Randwinkel von >139° auf. Bei einer Neigung der Oberfläche bis zu 90° rollen keine Wassertropfen ab.

Claims

Patentansprüche:

10

15

20

25

30

35

40

45

- 1. Verfahren zur Herstellung einer ultraphoben Oberstäche auf Aluminium als Trägermaterial, dadurch gekennzeichnet, dass die Oberstäche eines Aluminiumträgers, insbesondere nach einer Vorspülung mit einer sauren wässrigen Lösung (pH ≤4) über einen Zeitraum von ≥10 sec, insbesondere durch anodische Oxidation eloxiert, in heißem Wasser oder Wasserdampf einer Temperatur von 50 bis 100°C behandelt, gegebenenfalls mit einer Hastvermittlerschicht beschichtet und anschließend mit einer hydrophoben oder insbesondere oleophoben Beschichtung versehen wird.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Oberstäche vor der Wasser- oder Wasserdampsbehandlung und/oder gegebenenfalls der anodischen Oxidation in einer wässrigen sauren Lösung (H 5) einer elektrischen Wechselspannung von >5 Volt über einen Zeitraum von mindestens 5 see ausgesetzt wird, wobei die Wasser- oder Wasserdampsbehandlung auch entfallen kann.
- Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass die Stromdichte bei der Wechselspannungsbehandlung größer 1 mA/cm² beträgt.
- 4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass vor der Wasser- oder Wasserdampsbehandlung und/oder vor der anodischen Oxidation und/oder vor der Wechselspannungsbehandlung die Obersläche mindestens 10 sec einer alkalischen wässrigen Lösung (pH ≥9) ausgesetzt wird.
- Verfahren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass die Oberfläche 300 bis 1000 Sekunden, vorzugsweise 500 bis 800 Sekunden in heißem Wasser oder Wasserdampf behandelt wird.

WO 00/39368 PCT/EP99/10324 - 18 -5 6. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass, die Temperatur des Wassers oder Wasserdampfs von 90 bis 100°C beträgt. 10 7. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass die Oberfläche nach der Behandlung mit heißem Wasser oder Wasserdampf getrocknet wird. 15 8. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass die Oberfläche in Gegenwart konzentrierter Mineralsäuren insbesondere von 20 Schwefelsäure, Chromsäure, Oxalsäure, Phosphorsäure oder deren Gemisch, vorzugsweise unter kontinuierlicher Elektrolytbewegung anodisch oxidiert wird. 25 9. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass die Aluminiumoberfläche nach dem Behandeln mit Wasser oder mit Wasserdampf mit einer dünnen Edelmetallschicht als Haftvermittlerschicht, bevor-30 zugt einer Goldschicht, überzogen wird, insbesondere durch Niederschlagen einer 10 bis 100 nm dicken Schicht. Ultraphobe Oberfläche erhalten durch ein Versahren gemäß einem der 10. 35 Ansprüche 1 bis 9. Werkstoff oder Baustoff aufweisend eine ultraphobe Oberfläche gemäß 11. 40 Anspruch 10. 12. Verwendung der ultraphoben Oberfläche gemäß Anspruch 10 zur reibungsvermindernden Auskleidung von Fahrzeugkarosserien, Flugzeug- oder 45 Schiffsrümpfen. 50

PCT/EP99/10324 - 19 -

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

Verwendung der ultraphoben Oberfläche gemäß Anspruch 10 als selbstreini-13. gende Beschichtung oder Beplankung von Bauten, Dächern, Fenstern, keramischem Baumaterial, z.B. für Sanitäranlagen, Haushaltsgeräte. Verwendung der ultraphoben Oberstäche gemäß Anspruch 10 als rost-14.

tung von lichtdurchlässigen Formteilen.

schützende Beschichtung von Metallgegenständen.

15. Verwendung der ultraphoben Oberfläche gemäß Anspruch 10 zur Beschich-

16. Verwendung der ultraphoben Oberfläche gemäß Anspruch 10 als Deckschicht von transparenten Scheiben, insbesondere Glas- oder Kunststoffscheiben, insbesondere für Solarzellen, Fahrzeuge oder Gewächshäuser.

PCT

WORLD INTELLECTUAL PROPERTY ORGANIZATION International Bureau



INTERNATIONAL APPLICATION PUBLISHED UNDER THE PATENT COOPERATION TREATY (PCT)

(51)	International Patent Classification: C25D 11/04, C25D 11/18	А3	1	ational Publication Number: ational Publication Date:	WO 00/39368 06 July 2000 (06.07.2000	
	International Application Number: International Filing Date: 22 December		/EP99/10324 (22.12.1999)	Published		
(30)	Priority Data: 198 60 138.7 24 December1998 (2	24.12. ⁻	1998) DE			
(60)	Parent Application or Grant BAYER AKTIENGESELLSCHAFT [/]; (/). DUFF, Daniel-Gordon [/]; (). WIES (). KÖHLER, Burkhard [/]; (). VOETZ, M. (). GONZALEZ-BLANCO, Juan [/]; (). W (). REIHS, Karsten [/]; (). DUFF, Daniel-C (). WIESSMEIER, Georg [/]; (). KÖHLER (). VOETZ, Matthias [/]; (). GONZALEZ-(). WENZ, Eckard [/]; (). BAYER AKTIENGESELLSCHAFT; ().	SMEE atthias ENZ, iordon R, Burk	ER, Georg [/]; [/]; Eckard [/]; [/]; ;hard [/];			

(54) Title: METHOD FOR PRODUCING AN ULTRAPHOBIC SURFACE ON AN ALUMINIUM BASE

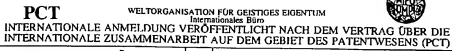
(54) Titre: PROCEDE POUR PRODUIRE UNE SURFACE ULTRAPHOBE A BASE D'ALUMINIUM

(57) Abstract

The invention relates to a method for producing an ultraphobic surface on aluminium as the supporting material and to the resulting surface and its use. According to said method, the surface of an aluminium support is anodized, especially by anodic oxidation, and/or electrochemically pickled in an acid solution with an alternating voltage, treated in hot water or water vapour at a temperature of 50 to 100 °C, optionally coated with an adhesion promoter layer and then provided with a hydrophobic or especially oleophobic coating.

(57) Abrégé

L'invention concerne un procédé pour produire une surface ultraphobe sur un substrat en aluminium, la surface ainsi obtenue et l'utilisation de cette dernière. Selon ce procédé, la surface d'un substrat en aluminium est anodisée en particulier par oxydation anodique et/ou attaquée dans une solution acide par voie électrochimique au moyen d'une tension alternative, puis traitée dans l'eau chaude ou dans la vapeur d'eau à une température comprise entre 50 et 100 °C, éventuellement revêtue avec une couche d'agent adhésif, puis avec un revêtement hydrophobe ou en particulier oléophobe.



(51) Internationale Patentklassifikation 7: (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 00/39368 C25D 11/04, 11/18 Α3 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 6. Juli 2000 (06.07.00) (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP99/10324 (81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CII, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, (22) Internationales Anmeldedatum: 22. Dezember 1999 (22.12.99)

(30) Prioritätsdaten: 198 60 138.7

24. Dezember 1998 (24.12.98)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BAYER AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-51368 Leverkusen

(72) Erfinder; und

(72) Erfinder; unu
(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): REIHS, Karsten
[DE/DE]; Sucvenstrasse 9, D-50679 Köln (DE). DUFF,
Daniel-Gordon [GB/DE]; Alte Landstrasse 140, D-51375 Leverkusen (DE). WIESSMEIER, Georg [DE/DE]; Hahnenweg 1, D-51061 Köln (DE). KÖHLER, Burkhard [DE/DE]; Wiesdorfer Platz 10, D-51373 Leverkusen (DE). VOETZ, Matthias [DE/DE]; Piusstrasse 62, D-50823 Köln (DE). GONZÁLEZ-BLANCO, Juan [ES/DE]; Kerpener Strasse I a, D-50937 Köln (DE). WENZ, Eckard [DE/DE]; Sucvenstrasse 5, D-50679 Köln (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER AKTIENGE-SELLSCHAFT; D-51368 Leverkusen (DE).

LS, WZ, VN, TU, ZA, ZW, AMFO Facilit (GI, GI), GI, LS, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GR, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, LT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, LT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, LT, LU, MC, NL, PT, SE), TREE (SE), TREE (S CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Anderungen cintreffen.

(88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenbe-9. November 2000 (09.11.00)

(54) Title: METHOD FOR PRODUCING AN ULTRAPHOBIC SURFACE ON AN ALUMINIUM BASE

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG EINER ULTRAPHOBEN OBERFLÄCHE AUF BASIS VON ALUMINIUM

(57) Abstract

The invention relates to a method for producing an ultraphobic surface on aluminium as the supporting material and to the resulting surface and its use. According to said method, the surface of an aluminium support is anodized, especially by anodic oxidation, and/or electrochemically pickled in an acid solution with an alternating voltage, treated in hot water or water vapour at a temperature of 50 to 100 °C, optionally coated with an adhesion promoter layer and then provided with a hydrophobic or especially oleophobic coating.

(57) Zusammenfassung

Es wird ein Verfahren zur Herstellung einer ultraphoben Oberfläche auf Aluminium als Trägermaterial sowie die danach erhaltene Oberfläche und ihre Verwendung beschrieben. Bei dem Verfahren wird die Oberfläche eines Aluminiumträgers, insbesondere durch anodische Oxidation eloxiert und/oder in saurer Lösung mit Wechselspannung elektrochemisch gebeizt, in heissem Wasser oder Wasserdampf einer Temperatur von 50 bis 100 °C behandelt, gegebenenfalls mit einer Haftvermittlerschicht beschichtet und anschliessend mit einer hydrophoben oder insbesondere oleophoben Beschichtung versehen.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeklungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

Al		ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
A.		FI	Finaland	LT	Litauen	SK	Slowakei
ra T		FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
Αŧ		GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
B.A		CE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	CH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
RE	Belgien	GN	Guines	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
RF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	1E	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL.	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko	-	Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN:	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YL	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen	2,77	Summer
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	IJ	Liechtenstein	SD	Sustan		
DK	Dånemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
F.P.	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

in stional Application No PCT/EP 99/10324

					
A. CLASS IPC 7	C25D11/04 C25D11/18				
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national classi-	fication and IPC			
	SEARCHED				
Minimum d IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by classific C25D B05D C25F	ation symbols)			
	ocurrentation to the extent that				
I	data base consulted during the international search (name of data in internal, WPI Data, PAJ	base and, where practical, search terms used)		
C. DOCUM	SENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the r	elevani passages	Relevant to claim No.		
E	DE 198 60 136 A (BAYER AG) 29 June 2000 (2000-06-29) claims 1,5,7,12-17 examples 1,4		1,5~14, 16		
Ε	DE 198 60 137 A (BAYER AG) 29 June 2000 (2000-06-29) claims 1,6-11 example 1 column 2, line 42 - line 56		1,5-7, 9-14		
X	US 4 097 312 A (DORSEY JR GEOFFR 27 June 1978 (1978-06-27) column 3, line 28 - line 29 claims 1,14-16	EEY A)	1,10,11		
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	n annex.		
* Special ca	degories of cited documents;	T' later document published after the inte	mational filing date		
consid "E" eartier of filing d		or priority data and not in conflict with cited to understand the principle or the invention "X" document of particular relevance; the consent to consistent assured to the constitution of the consent to consent the conse	ory underlying the almost invention		
"O" docume	document which may throw doubts on priority clebra(s) or which a cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as apecified) * document referring to an oral disclosure, use, exhibition or				
other r *P* docume later th	means ant published prior to the international filling date but an the priority date claimed	ments, such combination being obvious in the art. *A* document member of the same patent to			
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea			
13	1 September 2000	15/09/2000			
Name and m	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patenthaan 2	Authorized officer			
	NL - 2280 HV Rijavriji. Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Zech, N			

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Pr stional Application No PCT/EP 99/10324

		PCT/EP 99/10324
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passague	Relevant to claim No.
X A	DE 28 36 878 B (SIEMENS AG) 8 November 1979 (1979-11-08) claim 1 column 2, line 30 - line 56	1,6,10,
٠,	column 2, line 33,34 column 6, paragraph 2	2,5
A	EP 0 799 717 A (AGFA GEVAERT NV) 8 October 1997 (1997-10-08) page 3, line 36 -page 4, line 11 page 10, line 11 claims 1,5-9	1-4,6,8, 10,11
4	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 015, no. 285 (C-0851), 19 July 1991 (1991-07-19) & JP 03 100182 A (MITSUBISHI MATERIALS CORP), 25 April 1991 (1991-04-25) abstract	1,10,11, 14
`	EP 0 213 331 A (BAUS HEINZ GEORG) 11 March 1987 (1987-03-11) claims 1,3,4	1
A	US 4 960 635 A (ERDELEN CHRISTIAN ET AL) 2 October 1990 (1990-10-02) column 4, line 11 - line 12 column 4, line 51 - line 56 example 9	1,4,5,7, 10-12, 14,15
		
į		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on petent tamily members

In stional Application No PCT/EP 99/10324

			101/21	337 IUSE4
Patent document cited in search report	t	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
DE 19860136	A	29-06-2000	WO 0039240 A	06-07-2000
DE 19860137	Α	29-06-2000	WO 0039369 A	06-07-2000
US 4097312	A	27-06-1978	NONE	
DE 2836878	8	08-11-1979	NONE	
EP 0799717	A	08-10-1997	DE 69605178 D DE 69605178 T JP 3030261 B JP 10044637 A US 5811215 A	23-12-1999 21-06-2000 10-04-2000 17-02-1998 22-09-1998
JP 03100182	A	25-04-1991	NONE	
EP 0213331	A	11-03-1987	DE 3528180 A DE 3672221 D ES 2000131 A	19-02-1987 02-08-1990 16-12-1987
US 4960635	Α	02-10-1990	DE 3731606 A DE 3852453 D EP 0308801 A JP 1104623 A	30-03-1989 26-01-1995 29-03-1989 21-04-1989

Form PCT/ISA/210 (patent lamby enner) (July 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 99/10324

IPK 7	ifizierung des anmeldungsgegenstandes C25D11/04 C25D11/18		
Nach der l	nternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kl	assifikation und der IPK	
B. RECHI	ERCHIERTE GEBIETE		
Recherchk IPK 7	erier Mindeelprüfstoff (Klassifikationesystem und Klassifikationesymt C25D 805D C25F	oole j	
Recheronia	erte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, e	owelt diese urzer die recherchienen Gebiete	failen
Während o	der internationalen Recherche koneultierte elektronische Distenbank (Name der Datenbank und evtl, verwendete	Suchbegnffe)
EPO-Ir	nternał, WPI Data, PAJ		
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angel	be der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anapruch Nr.
Ε	DE 198 60 136 A (BAYER AG) 29. Juni 2000 (2000-06-29) Ansprüche 1,5,7,12-17 Beispiele 1,4		1,5-14, 16
E	DE 198 60 137 A (BAYER AG) 29. Juni 2000 (2000-06-29) Ansprüche 1,6-11 Beispiel 1 Spalte 2, Zeile 42 - Zeile 56		1,5-7, 9-14
X	US 4 097 312 A (DORSEY JR GEOFFRI 27. Juni 1978 (1978-06-27) Spalte 3, Zeile 28 - Zeile 29 Ansprüche 1,14-16		1,10,11
		-/	
X Wes	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
* Besondari *A* Veröfits scholi *E* litteras Arime *L* Veröfits scholi ander aoli or ausge *O* Veröfits eine is *P* Veröfits dem it	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen: intlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedotstem anzusehen ist Dokument, das jedoch orst am oder nach dem internationalen iddedatum veröffentlicht worden ist intlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsenspruch zweitelhaß er- nen zu lessen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer ein Recherchenbehört genammen Veröffentlichungsdatum einer der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie führt) intlichung, die eich auf eine mitjindliche Offenbarung, eine Ausstaltung oder anderen Maßnahmen bezieht mitichung, die vor dem informationalen Ammeldedatum, aber nach senapruchen Prioritändatum veröffentlicht worden ist	werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen deser Kategorie in dese Verbindung für einen Fachmann *å* Veröffentlichung, die Mitglied derseiben	worden as und mit der zum Verständnis des der oder der Ihr zugrundelleigenden stung: die beenspruchte Erlindung hung die beenspruchte Erlindung et beruhend betrachtet einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und nehelbegend ist Patenttern tie ist Patenttern ti
	Abechivasee oor internationalen Recherche 1. September 2000	Absendedatum dee internationalen Red	u ion a fot floor ille ille
Name und	Postanacnifit der Internetionalen Recherchenbehörde Europäisches Patertarnt, P.B. 5818 Patentlaan 2 N. – 220 HV Pjayrijk Tol. (-31 -70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl.	Bevolmächtigter Bediensteter Zech , N	
	Fax: (+31-70) 340-3016	1, "	

Formblett PCT/ISA/210 (Blett 2) (Juli 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Ir. etionales Aktenzeichen
PCT/EP 99/10324

C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	101/21 99/10324	
Ketogorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	nden Teile Betr, Anspruch N	٠.
Х .	DE 28 36 878 B (SIEMENS AG) 8. November 1979 (1979-11-08) Anspruch 1 Spalte 2, Zeile 30 - Zeile 56 Spalte 2, Zeile 33,34 Spalte 6, Absatz 2	1,6,10 11 2,5),
A	EP 0 799 717 A (AGFA GEVAERT NV) 8. Oktober 1997 (1997-10-08) Seite 3, Zeile 36 -Seite 4, Zeile 11 Seite 10, Zeile 11 Ansprüche 1,5-9	1-4,6 10,11	8,
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 015, no. 285 (C-0851), 19. Juli 1991 (1991-07-19) & JP 03 100182 A (MITSUBISHI MATERIALS CORP), 25. April 1991 (1991-04-25) Zusammenfassung	1,10,1	1,
A	EP 0 213 331 A (BAUS HEINZ GEORG) 11. Mārz 1987 (1987-03-11) Ansprüche 1,3,4	1	
A	US 4 960 635 A (ERDELEN CHRISTIAN ET AL) 2. Oktober 1990 (1990-10-02) Spalte 4, Zeile 11 - Zeile 12 Spalte 4, Zeile 51 - Zeile 56 Beispiel 9	1,4,5, 10-12, 14,15	7,

Formblatt PCT/ISA/210 (Formstrang von Blam 2) (Juli 1992)

1

Seite 2 von 2

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Voröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

In stionalee Aktenzeichen
PCT/EP 99/10324

	echerchenberich rtes Patentdokun		Datum der Veröffentlichung		litglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
DE	19860136	Α	29-06-2000	WO	0039240 A	06-07-2000
DE	19860137	Α	29-06-2000	WO	0039369 A	06-07-2000
US	4097312	A	27-06-1978	KEI	NE	
DE	2836878	В	08-11-1979	KEIN	YE	
EP	0799717	A	08-10-1997	DE DE JP JP US	69605178 D 69605178 T 3030261 B 10044637 A 5811215 A	23-12-1999 21-06-2000 10-04-2000 17-02-1998 22-09-1998
JP	03100182	A	25-04-1991	KEIN	 IE	
EP	0213331	A	11-03-1987	DE DE ES	3528180 A 3672221 D 2000131 A	19-02-1987 02-08-1990 16-12-1987
US	4960635	A	02-10-1990	DE DE EP JP	3731606 A 3852453 D 0308801 A 1104623 A	30-03-1989 26-01-1995 29-03-1989 21-04-1989

Formblett PCT/ISA/210 (Anhang Patentiamite)(Juli 1992)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
Потить

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.